



Europäisches Patentamt  
European Patent Office  
Office européen des brevets



Veröffentlichungsnummer: 0 648 767 A1

(2)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(2) Anmeldenummer: 94114798.5

(E1) Int. Cl.<sup>6</sup>: C07D 405/14, A61K 31/495

(22) Anmeldetag: 20.09.94

(33) Priorität: 30.09.93 DE 4333254

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:  
19.04.95 Patentblatt 95/16

(54) Benannte Vertragsstaaten:  
AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU NL  
PT SE

(7) Anmelder: MERCK PATENT GmbH  
Frankfurter Strasse 250  
D-64293 Darmstadt (DE)

(7) Erfinder: Böttcher, Henning, Dr.  
Theodor-Heuss-Strasse 13  
D-64287 Darmstadt (DE)  
Erfinder: Seyfried, Christoph, Dr.,  
Mathildenstrasse 6  
D-64342 Seehelm-Jugenheim (DE)  
Erfinder: Bartoszyk, Gerd  
Heinrich-Fulda-Weg 22  
D-64289 Darmstadt (DE)  
Erfinder: Greiner, Hartmut, Dr.  
Dieburgerstrasse 218  
D-64287 Darmstadt (DE)

(54) Piperidine und Piperazine, die Wirkungen auf das z.n.s. Zelgen.

(57) Piperidin- und Piperazinderivate der Formel I



I.

worin

Ind einen unsubstituierten oder einen ein- oder zweifach durch OH, OA, CN, Hal, COR<sup>2</sup> oder CH<sub>2</sub>R<sup>2</sup> substituierten Indol-3-yl-rest.

R<sup>1</sup> unsubstituiertes oder einfach durch CN, CH<sub>2</sub>OH, CH<sub>2</sub>OA oder COR<sup>2</sup> substituiertes Benzofuran-5-yl bzw. 2,3-Dihydrobenzofuran-5-yl, Chroman-6-yl, Chroman-4-on-6-yl, 3-Chromen-6-yl oder Chromen-4-on-6-yl,

Q C<sub>m</sub>H<sub>2m</sub>,

Z N oder CR<sup>3</sup>,

A Alkyl mit 1-6 C-Atomen,

Hal F, Cl, Br oder I,

R<sup>2</sup> OH, OA, NH<sub>2</sub>, NHA oder NA<sub>2</sub>,

R<sup>3</sup> H, OH oder OA und

m 2, 3 oder 4

bedeuten,

sowie deren physiologisch unbedenkliche Salze, zeigen Wirkungen auf das Zentralnervensystem.

EP 0 648 767 A1

## Die Erfindung betrifft neue Piperidin- und Piperazinderivate der Formel I



I.

worin

Ind einen unsubstituierten oder einen ein- oder zweifach durch OH, OA, CN, Hal, COR<sup>2</sup> oder CH<sub>2</sub>R<sup>2</sup>  
10 substituierten Indol-3-yl-rest.

R<sup>1</sup> unsubstituiertes oder einfach durch CN, CH<sub>2</sub>OH, CH<sub>2</sub>OA oder COR<sup>2</sup> substituiertes Benzofuran-5-yl bzw. 2,3-Dihydrobenzofuran-5-yl, Chroman-6-yl, Chroman-4-on-6-yl, 3-Chromen-6-yl oder Chromen-4-on-6-yl.

Q C<sub>m</sub>H<sub>2m</sub>,

15 Z N oder CR<sup>3</sup>.

A Alkyl mit 1-6 C-Atomen,

Hal F, Cl, Br oder I.

R<sup>2</sup> OH, OA, NH<sub>2</sub>, NHA oder NA<sub>2</sub>,

R<sup>3</sup> H, OH oder OA und

20 m 2, 3 oder 4

bedeuten,

sowie deren physiologisch unbedenkliche Salze.

Der Erfindung lag die Aufgabe zugrunde, neue Verbindungen aufzufinden, die zur Herstellung von Arzneimitteln verwendet werden können.

Es wurde gefunden, daß die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Säureadditionssalze wertvolle pharmakologische Eigenschaften besitzen. So zeigen sie insbesondere Wirkungen auf das Zentralnervensystem, vor allem 5-HT<sub>1A</sub>-agonistische und 5-HT-Reuptake hemmende Wirkungen. Die Verbindungen zeigen ferner serotonin-agonistische und -antagonistische Eigenschaften. Sie hemmen die Bindung von tritierten Serotoninliganden an hippocampale Rezeptoren (Cossery et al., European J. Pharmacol. 140 (1987), 143-155). Außerdem treten Veränderungen der DOPA-Akkumulation im Striatum und der 5-HTP-Akkumulation in N. raphe auf (Seyfried et al., European J. Pharmacol. 160 (1989), 31-41). Weiterhin treten analgetische und blutdrucksenkende Wirkungen auf; so wird bei kathetertragenden wachen, spontan hypertonen Ratten (Stamm SHR/Okamoto/NIH-MO-CHB-Kisslegg; Methode vgl. Weeks und Jones, Proc. Soc. Exptl. Biol. Med. 104 (1960), 646-648) der direkt gemessene Blutdruck nach peroraler Gabe der Verbindungen gesenkt. Ebenso eignen sie sich zur Prophylaxe und zur Bekämpfung der Folgen cerebraler Infarktgeschehen (apoplexia cerebri) wie Schlaganfall und cerebraler Ischämien.

Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Säureadditionssalze können daher als Arzneimittelwirkstoffe für Anxiolytika, Antidepressiva, Antipsychotika, Neuroleptika und/oder Antihypertonika und auch als Zwischenprodukte zur Herstellung anderer Arzneimittelwirkstoffe verwendet werden.

Gegenstand der Erfindung sind die Piperidin- und Piperazinderivate der Formel I sowie ihre physiologisch unbedenklichen Säureadditionssalze.

Der Rest A bedeutet Alkyl mit 1, 2, 3, 4, 5 oder 6, insbesondere 1 oder 2 C-Atomen, vorzugsweise Methyl, ferner auch Ethyl, n-Propyl, Isopropyl, n-Butyl, sek.-Butyl oder tert.-Butyl. OA ist vorzugsweise Methoxy, ferner auch Ethoxy, n-Propanoxy, Isopropanoxy, n-Butoxy, Isobutoxy, sek.-Butoxy oder tert.-Butoxy. NHA ist vorzugsweise Methylamino, ferner Ethylamino, Isopropylamino, n-Butylamino, Isobutylamino, sek.-Butylamino oder tert.-Butylamino. NA<sub>2</sub> bedeutet vorzugsweise Dimethylamino, ferner N-Ethyl-N-methylamino, Diethylamino, Di-n-propylamino, Diisopropylamino oder Di-n-butylamino.

Analog bedeutet CO-NHA vorzugsweise N-Methylcarbamoyl oder N-Ethylcarbamoyl; CO-NA<sub>2</sub> vorzugsweise N,N-Dimethylcarbamoyl oder N,N-Diethylcarbamoyl.

Der Rest Ind bedeutet einen unsubstituierten oder ein- oder zweifach durch einen der angegebenen Reste substituierten Indol-3-ylrest. Vorzugsweise ist er in 5-Stellung, ferner auch in der 4-, 6- oder 7-Stellung substituiert. Weiterhin ist eine Substitution in 1- oder 2-Stellung möglich. Bevorzugte Substituenten am Indol-3-ylrest sind OH, OA, CN, CONH<sub>2</sub>, CH<sub>2</sub>OH, aber auch CO<sub>2</sub>H, F, Cl, Br, I, CH<sub>2</sub>NH<sub>2</sub>, CONHA oder CONA<sub>2</sub>, wobei A bevorzugt Methyl oder Ethyl entspricht.

Der Rest R<sup>1</sup> bedeutet vorzugsweise unsubstituiertes oder einfach durch -CH<sub>2</sub>OH, -CONH<sub>2</sub>, -CO<sub>2</sub>A oder -CO<sub>2</sub>NHA substituiertes Benzofuran-5-yl, 2,3-Dihydrobenzofuran-5-yl, Chroman-6-yl oder Chromen-4-on-6-yl.

Q ist vorzugsweise  $-(CH_2)_4-$ , aber auch  $-(CH_2)_2-$  oder  $-(CH_2)_3-$ , während Z bevorzugt  $-N-$ ,  $-C(OH)-$  oder  $-CH-$  bedeutet.

Dementsprechend sind Gegenstand der Erfindung insbesondere diejenigen Verbindungen der Formel I, in denen mindestens einer der genannten Reste eine der vorstehend angegebenen, insbesondere der vorstehend angegebenen bevorzugten Bedeutungen hat. Einige bevorzugte Gruppen von Verbindungen können durch die folgenden Teilformeln la bis Ig ausgedrückt werden, die der Formel I entsprechen und worin die nicht näher bezeichneten Reste und Parameter die bei der Formel I angegebene Bedeutung haben, worin jedoch

- 5 in la Ind einen in 5-Stellung durch OH oder OA substituierten Indol-3-yl-rest bedeutet;
- 10 in Ib Ind einen in 5-Stellung durch CONH<sub>2</sub> oder durch CN substituierten Indol-3-yl-rest bedeutet;
- in Ic Z gleich N ist und R<sup>1</sup> substituiertes oder unsubstituiertes Benzofuran-5-yl bedeutet;
- in Id Z gleich  $-C(OH)-$  ist und R<sup>1</sup> substituiertes oder unsubstituiertes Benzofuran-5-yl bedeutet;
- in Ie Z gleich N ist und R<sup>1</sup> 2,3-Dihydrobenzofuran-5-yl bedeutet;
- in If Z gleich N ist und R<sup>1</sup> Chroman-6-yl bedeutet;
- 15 in Ig Z gleich N ist und R<sup>1</sup> Chromen-4-on-6-yl bedeutet.

Insbesondere sind bevorzugt Verbindungen der Teilformeln Ih sowie Iah bis Ig, die den Teilformeln I sowie la bis Ig entsprechen, worin jedoch zusätzlich

Q  $-(CH_2)_4-$

- 20 bedeutet.

Gegenstand der Erfindung ist ferner ein Verfahren zur Herstellung von Indolderivaten der Formel I sowie von deren Salzen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II

25 Ind-Q-X<sup>1</sup> II

worin

X<sup>1</sup> X oder NH<sub>2</sub> und

X Cl, Br, I, OH oder eine reaktionsfähig funktionell abgewandelte OH-Gruppe bedeuten und

- 30 Ind und Q die angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel III

$X^2-(CH_2)_2-ZR^1-(CH_2)_2-X^3$  III

worin

- 35 X<sup>2</sup> und X<sup>3</sup> gleich oder verschieden sein können und, falls X<sup>1</sup> = NH<sub>2</sub> ist, jeweils X, andernfalls zusammen NH bedeuten und

Z und R<sup>1</sup> die angegebenen Bedeutungen haben,

umsetzt

- oder daß man zur Herstellung einer Verbindung der Formel I, worin Z gleich N ist, eine Verbindung der 40 Formel IV

Ind-Q-N(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-X)<sub>2</sub> IV

worin

- 45 X, Q und Ind die angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel V

R<sup>1</sup>-NH<sub>2</sub> V

worin

- 50 R<sup>1</sup> die angegebene Bedeutung hat,

umsetzt

oder daß man eine sonst der Formel I entsprechende Verbindung, die jedoch anstelle eines oder mehrerer Wasserstoffatome eine oder mehrere reduzierbare Gruppe(n) und/oder eine oder mehrere zusätzliche C-C- und/oder C-N-Bindungen(en) enthält, mit einem reduzierenden Mittel behandelt

- 55 oder daß man eine sonst der Formel I entsprechende Verbindung, die jedoch anstelle eines oder mehrerer Wasserstoffatome eine oder mehrere solvolysierbare Gruppe(n) enthält, mit einem solvolysierenden Mittel behandelt.

und/oder daß man gegebenenfalls eine OA-Gruppe unter Bildung einer OH-Gruppe spaltet und/oder eine

Gruppe Ind und/oder eine Gruppe Ar in eine andere Gruppe Ind und/oder Ar umwandelt und/oder daß man eine erhaltene Base oder Säure der Formel I durch Behandeln mit einer Säure oder Base in eines ihrer Salze umwandelt.

- Die Herstellung der Verbindungen der Formel I erfolgt im übrigen nach an sich bekannten Methoden, wie sie in der Literatur (z.B. in Standardwerken wie Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, Georg Thieme Verlag, Stuttgart; Organic Reactions, John Wiley & Sons, Inc., New York; DE-OS 41 01 686) beschrieben sind, und zwar unter Reaktionsbedingungen, wie sie für die genannten Umsetzungen bekannt und geeignet sind. Dabei kann man auch von an sich bekannten, hier nicht näher erwähnten Varianten Gebrauch machen.
- 10 Die Ausgangsstoffe für das beanspruchte Verfahren können gewünschtenfalls auch *in situ* gebildet werden, derart, daß man sie aus dem Reaktionsgemisch nicht isoliert, sondern sofort weiter zu den Verbindungen der Formel I umsetzt.

In den Verbindungen der Formel II ist  $X^1$  vorzugsweise X; dementsprechend sind in der Verbindungen der Formel III  $X^2$  und  $X^3$  vorzugsweise zusammen NH. Der Rest X ist vorzugsweise Cl oder Br; er kann jedoch auch I, OH oder eine reaktionsfähig funktionell abgewandelte OH-Gruppe bedeuten, insbesondere Alkylsulfonyloxy mit 1-6 (z.B. Methansulfonyloxy) oder Arylsulfonyloxy mit 6-10 C-Atomen (z.B. Benzolsulfonyloxy, p-Toluolsulfonyloxy, 1- oder 2-Naphthalinsulfonyloxy).

Dementsprechend sind die Indolderivate der Formel I insbesondere durch Umsetzung von Verbindungen der Formel Ind-Q-Cl oder Ind-Q-Br mit Piperidin/Piperazinderivaten der Formel III, worin  $X^2$  und  $X^3$  zusammen eine NH-Gruppe bedeuten (nachstehend als IIIa bezeichnet) erhältlich.

Die Verbindungen der Formel II und insbesondere III sind zum Teil bekannt; die nicht bekannten Verbindungen der Formeln II und III können leicht analog zu den bekannten Verbindungen hergestellt werden.

Primäre Alkohole der Formel Ind-Q-OH sind z.B. durch Reduktion der entsprechenden Carbonsäuren oder ihrer Ester erhältlich. Behandeln mit Thionylchlorid, Bromwasserstoff, Phosphortribromid oder ähnlichen Halogenverbindungen liefert die entsprechenden Halogenide der Formel Ind-Q-Hal. Die entsprechenden Sulfonyloxyverbindungen sind erhältlich aus den Alkoholen Ind-Q-OH durch Umsetzung mit den entsprechenden Sulfonsäurechloriden.

Die Iodverbindungen der Formel Ind-Q-I sind z.B. durch Einwirkung von Kaliumiodid auf die zugehörigen p-Toluolsulfonsäureester erhältlich. Die Amine der Formel Ind-Q-NH<sub>2</sub> sind z.B. aus den Halogeniden mit Phthalimidkalium oder durch Reduktion der entsprechenden Nitrile herstellbar.

Die Piperazinderivate IIIa sind größtenteils bekannt und z.B. erhältlich durch Umsetzung von Bis-(2-chlorethyl)-amin oder Bis-(2-chlorethyl)-ammonium-chlorid mit 5-Amino-benzofuran, 2,3-Dihydro-5-aminobenzofuran, 6-Aminochroman oder 6-Amino-chromen-4-on oder einem entsprechend substituierten Derivat der genannten Verbindungen. Verbindungen der Formel III ( $X^2$  und  $X^3$  = jeweils X) sind z.B. herstellbar durch Reduktion von Diestern der Formel AlkyIOOC-CH<sub>2</sub>-ZR<sup>1</sup>-CH<sub>2</sub>-COOalkyl zu Verbindungen der Formel HO-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-ZR<sup>1</sup>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>OH (III,  $X^2$  =  $X^3$  = OH) und gegebenenfalls anschließende Umsetzung mit SOCl<sub>2</sub> bzw. PBr<sub>3</sub>.

Die Umsetzung der Verbindungen II und III verläuft nach Methoden, wie sie für die Alkylierung von Aminen aus der Literatur bekannt sind. Man kann ohne Gegenwart eines Lösungsmittels die Komponenten miteinander verschmelzen, gegebenenfalls im geschlossenen Rohr oder im Autoklaven. Es ist aber auch möglich, die Verbindungen in Gegenwart eines indifferenten Lösungsmittels umzusetzen. Als Lösungsmittel eignen sich z.B. Kohlenwasserstoffe, wie Benzol, Toluol, Xylo; Ketone wie Aceton, Butanon; Alkohole wie Methanol, Ethanol, Isopropanol, n-Butanol; Ether wie Tetrahydrofuran (THF) oder Dioxan; Amide wie Dimethylformamid (DMF) oder N-Methyl-pyrrolidon; Nitrile wie Acetonitril, gegebenenfalls auch Gemische dieser Lösungsmittel untereinander oder Gemische mit Wasser. Der Zusatz eines säurebindenden Mittels, beispielsweise eines Alkali- oder Erdalkalimetall-hydroxids, -carbonats oder -bicarbonats oder eines anderen Salzes einer schwachen Säure der Alkali- oder Erdalkalimetalle, vorzugsweise des Kaliums, Natriums oder Calciums, oder der Zusatz einer organischen Base wie Triethylamin, Dimethylamin, Pyridin oder Chinolin oder eines Überschusses der Aminkomponente Ind-Q-NH<sub>2</sub> bzw. des Piperidin- oder Piperazinderivates der Formel IIIa kann günstig sein. Die Reaktionszeit liegt je nach den angewendeten Bedingungen zwischen einigen Minuten und 14 Tagen, die Reaktionstemperatur zwischen etwa 0 und 150°, normalerweise zwischen 20 und 130°.

Ferner ist es möglich, eine Verbindung der Formel I zu erhalten, indem man eine Verbindung der Formel Ind-Q-N(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-X)<sub>2</sub> (IV) mit einer Verbindung der Formel R'-NH<sub>2</sub> (V) umsetzt.

Die Verbindungen der Formel V sind zum größten Teil bekannt; die nicht bekannten Verbindungen können leicht in Analogie zu den bekannten hergestellt werden. Sie lassen sich beispielsweise ausgehend von den entsprechend substituierten Nitroverbindungen durch Reduktion in die Amine der Formel V

überführen. Die Verbindungen der Formel IV lassen sich durch Umsetzung von Ind-Q-Cl, Ind-Q-Br oder Ind-Q-I mit sekundären Aminen der Formel  $\text{HN}(\text{CH}_2\text{-CH}_2\text{-X})_2$  herstellen.

Die Umsetzung der Verbindungen IV und V verläuft nach Methoden wie sie für die Alkylierung von Aminen aus der Literatur bekannt sind und bereits oben angegeben werden.

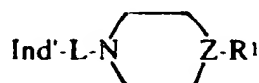
- 5 Es ist ferner möglich eine Verbindung der Formel I zu erhalten, indem man ein Vorprodukt, das anstelle von Wasserstoffatomen eine oder mehrere reduzierbare Gruppe(n) und/oder eine oder mehrere zusätzliche C-C- und/oder C-N-Bindung (en) enthält, mit einem reduzierenden Mittel behandelt, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen -80 und +250° in Gegenwart mindestens eines inerten Lösungsmittels.

Reduzierbare (durch Wasserstoff ersetzbare) Gruppen sind insbesondere Sauerstoff in einer Carbonylgruppe, Hydroxyl, Arylsulfonyloxy (z.B. p-Toluolsulfonyloxy), N-Benzolsulfonyl, N-Benzyl oder O-Benzyl.

- 10 Es ist grundsätzlich möglich, Verbindungen, die nur eine, oder solche, die nebeneinander zwei oder mehr der oben angeführten Gruppen bzw. zusätzlichen Bindungen enthalten, reduktiv in eine Verbindung der Formel I überzuführen; dabei können gleichzeitig Substituenten in der Gruppe Ind, die in der Ausgangsverbindung enthalten sind, reduziert werden. Vorzugsweise bedient man sich hierzu des nascierenden Wasserstoffs oder komplexer Metallhydride, ferner der Reduktion nach Wolff-Kishner sowie der Reduktionen mit Wasserstoffgas unter Übergangsmetallkatalyse:

15 Bevorzugte Ausgangsstoffe für die Reduktion entsprechen beispielsweise der Formel VI

20



VI

25 worin

Ind' einen Rest Ind, der zusätzlich durch eine Arylsulfonylgruppe oder eine Alkyloxycarbonylgruppe in 1-Stellung substituiert sein kann,

L Q oder eine dem Rest Q entsprechende Kette, worin jedoch eine oder mehrere  $-\text{CH}_2$ -Gruppe(n) durch  $-\text{CO}-$  und/oder ein oder mehrere Wasserstoffatome durch eine oder mehrere OH-Gruppe(n) oder eine Doppelbindung ersetzt sind, bedeuten und

R' die angegebene Bedeutung besitzt

worin jedoch nicht gleichzeitig Ind' = Ind und L = Q sein können.

In den Verbindungen der Formel VI ist L bevorzugt  $-\text{CO}-(\text{CH}_2)_{n-2}\text{-CO-}$  [im einzelnen  $-\text{COCO-}$ ,  $-\text{COCH}_2\text{CO-}$ ,  $-\text{CO}-(\text{CH}_2)_2\text{-CO-}$ ,  $-\text{CO}-(\text{CH}_2)_3\text{-CO-}$ ],  $-(\text{CH}_2)_{n-1}\text{-CO-}$  [im einzelnen  $-\text{CH}_2\text{-CO-}$ ,  $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{-CO-}$ ,  $-(\text{CH}_2)_3\text{-CO-}$  oder  $-(\text{CH}_2)_4\text{-CO-}$ ], ferner z.B.  $-\text{CO-CH}_2\text{CH}_2\text{-}$ ,  $-\text{CO}-(\text{CH}_2)_3\text{-}$ ,  $-\text{CH}_2\text{-CO-CH}_2\text{CH}_2\text{-}$  oder  $-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{-CO-CH}_2\text{-}$ .

Verbindungen der Formel VI sind z.B. herstellbar durch Umsetzung von 4-R'-piperazin oder -piperidin mit einer Verbindung der Formel VII

40 Ind'-L-X' VII

worin

R', Ind', L und X' die oben angegebenen Bedeutungen haben, unter den Bedingungen, die zuvor für die Umsetzung von II mit III angegeben sind.

45 Wird als Reduktionsmittel nascierender Wasserstoff verwendet, so kann man diesen z.B. durch Behandlung von Metallen mit schwachen Säuren oder mit Basen erzeugen. So kann man z.B. ein Gemisch von Zink mit Alkalilauge oder von Eisen mit Essigsäure verwenden. Geeignet ist auch die Verwendung von Natrium oder einem anderen Alkalimetall gelöst in einem Alkohol wie Ethanol, Isopropanol, Butanol, Amyl- oder Isoamylalkohol oder Phenol. Man kann ferner eine Aluminium-Nickel-Legierung in alkalisch-wässriger

50 Lösung, gegebenenfalls unter Zusatz von Ethanol, verwenden. Auch Natrium- oder Aluminiumamalgam in wässrig-alkoholischer oder wässriger Lösung sind zur Erzeugung des nascierenden Wasserstoffs geeignet. Die Umsetzung kann auch in heterogener Phase durchgeführt werden, wobei man zweckmäßig eine wässrige und eine Benzol- oder Toluol-Phase verwendet.

Als Reduktionsmittel können ferner besonders vorteilhaft komplexe Metallhydride, wie  $\text{LiAlH}_4$ ,  $\text{NaBH}_4$ , Diisobutylaluminiumhydrid oder  $\text{NaAl}(\text{OCH}_2\text{CH}_2\text{OCH}_3)_2\text{H}_2$  sowie Diboran eingesetzt werden, falls erwünscht unter Zusatz von Katalysatoren wie  $\text{BF}_3$ ,  $\text{AlCl}_3$  oder  $\text{LiBr}$ . Als Lösungsmittel eignen sich hierfür insbesondere Ether wie Diethylether, Di-n-butylether, THF, Dioxan, Diglyme oder 1,2-Dimethoxyethan sowie Kohlenwasserstoffe wie Benzol. Für eine Reduktion mit  $\text{NaBH}_4$  sind in erster Linie Alkohole wie Methanol oder

Ethanol, ferner Wasser sowie wässrige Alkohole als Lösungsmittel geeignet. Nach diesen Methoden reduziert man vorzugsweise bei Temperaturen zwischen -80 und +150°, insbesondere zwischen etwa 0 und etwa 100°.

- Besonders vorteilhaft lassen sich -CO-Gruppen in Säureamiden (z.B. solchen der Formel VI, worin L eine -(CH<sub>2</sub>)<sub>n-1</sub>-CO-Gruppe bedeutet) mit LiAlH<sub>4</sub> in THF bei Temperaturen zwischen etwa 0 und 66° zu CH<sub>2</sub>-Gruppen reduzieren. Dabei können in 1-Stellung des Indolring befindliche Arylsulfonyl-Schutzgruppen gleichzeitig reduktiv abgespalten werden. N-Benzylgruppen können reduktiv mit Natrium im flüssigem Ammoniak abgespalten werden.

- Es ist ferner möglich, eine oder mehrere Carbonylgruppen nach der Methode von Wolff-Kishner zu CH<sub>2</sub>-Gruppen zu reduzieren, z.B. durch Behandlung mit wasserfreiem Hydrazin in absolutem Ethanol unter Druck bei Temperaturen zwischen etwa 150 und 250°. Als Katalysator wird vorteilhaft Natriumalkoholat verwendet. Die Reduktion kann auch nach der Methode von Huang-Minlon variiert werden, indem man mit Hydrazinhydrat in einem hochsiedenden, mit Wasser mischbaren Lösungsmittel, wie Diethyenglykol oder Triethylenglykol, in Gegenwart von Alkali, wie Natriumhydroxid, umsetzt. Das Reaktionsgemisch wird in der Regel etwa 3-4 Stunden gekocht.

Anschließend wird das Wasser abdestilliert und das gebildete Hydrazon bei Temperaturen bis zu etwa 200° zersetzt. Die Wolff-Kishner-Reduktion kann auch bei Raumtemperatur in Dimethylsulfoxid mit Hydrazin ausgeführt werden.

- Darüber hinaus ist es möglich, bestimmte Reduktionen durch Verwendung von H<sub>2</sub>-Gas unter katalytischer Wirkung von Übergangsmetallen, wie z.B. Raney-Ni oder Pd durchzuführen. Man kann auf diese Weise z.B. Cl, Br, I, SH oder in bestimmten Fällen auch OH-Gruppen durch Wasserstoff ersetzen. Ebenso können Nitrogruppen durch katalytische Hydrierung mit Pd/H<sub>2</sub> in Methanol in NH<sub>2</sub>-Gruppen umgewandelt werden.

- Verbindungen, die sonst der Formel I entsprechen, aber anstelle eines oder mehrerer H-Atome eine oder mehrere solvolysierbare Gruppe(n) enthalten, können zu den Verbindungen der Formel I solvolysiert, insbesondere hydrolysiert werden.

- Die Ausgangsstoffe für die Solvolyse sind beispielsweise erhältlich durch Reaktion von IIIa mit Verbindungen, die der Formel II (X' = X) entsprechen, aber anstelle eines oder mehrerer H-Atome eine oder mehrere solvolysierbare Gruppe(n) enthalten. So können insbesondere 1-Acylindolderivate (entsprechend der Formel I, aber in 1-Stellung des Ind-Rests eine Acylgruppe enthaltend, vorzugsweise eine Alkoxy carbonyl-, Alkanoyl-, Alkylsulfonyl- oder Arylsulfonylgruppe mit jeweils bis zu 10 C-Atomen, wie Methan-, Benzol- oder p-Toluolsulfonyl) zu den entsprechenden in der 1-Stellung des Indolringes unsubstituierten Indolderivaten hydrolysiert werden, z.B. in saurem, besser in neutralem oder alkalischem Medium bei Temperaturen zwischen 0 und 200°. Als Basen verwendet man zweckmäßig Natrium-, Kalium- oder Calciumhydroxid, Natrium- oder Kaliumcarbonat, oder Ammoniak. Als Lösungsmittel wählt man vorzugsweise Wasser; niedere Alkohole wie Methanol, Ethanol; Ether wie THF, Dioxan; Sulfone wie Tetramethylensulfon; oder deren Gemische, besonders die Wasser enthaltenden Gemische. Eine Hydrolyse kann auch bereits beim Behandeln mit Wasser allein erfolgen, insbesondere in der Siedehitze.

- Weiterhin kann man eine Verbindung der Formel I nach an sich bekannten Methoden in eine andere Verbindung der Formel I umwandeln.

- Verbindungen der Formel I, worin Ind einen durch CO-R' substituierten Indol-3-yl-rest bedeutet, können durch Derivatisierung entsprechender Carboxy-indol-3-yl-Verbindungen erhalten werden. Man kann z.B. die Säuren mit entsprechenden Alkoholen oder Alkoholaten unter Verwendung an sich bekannter Methoden verestern. Ferner ist es möglich, Säuren oder Ester mit primären oder sekundären Aminen zu amidieren. Bevorzugt ist die Umsetzung der freien Carbonsäure mit dem Amin unter den Bedingungen einer Peptidsynthese. Diese Reaktion gelingt vorzugsweise in Gegenwart eines Dehydratisierungsmittels, z.B. eines Carbodiimids wie Dicyclohexylcarbodiimid oder N-(3-Dimethylaminopropyl)-N-ethyl-carbodiimid, ferner Propanphosphonsäureanhydrid (vgl. Angew. Chem. 92, 129 (1980)), Diphenylphosphorylazid oder 2-Ethoxy-N-ethoxycarbonyl-1,2-dihydrochinolin, in einem inerten Lösungsmittel, z.B. einem halogenierten Kohlenwasserstoff wie Dichlormethan, einem Ether wie THF oder Dioxan, einem Amid wie DMF oder Dimethylacetamid, einem Nitril wie Acetonitril, bei Temperaturen zwischen etwa -10 und 40°, vorzugsweise zwischen 0 und 30°. Anstelle der Säure bzw. des Amids können auch reaktionsfähige Derivate dieser Stoffe in die Reaktion eingesetzt werden, z.B. solche, in denen reaktive Gruppen intermediär durch Schutzgruppen blockiert sind. Die Säuren können auch in Form ihrer aktivierten Ester verwendet werden, die zweckmäßig in situ gebildet werden, z.B. durch Zusatz von 1-Hydroxybenztriazol oder N-Hydroxsuccinimid.

Weiterhin kann man cyan-substituierte Indol-3-yl-reste zu Carboxy-indol-3-yl- oder Carboxamido-indol-3-yl-resten hydrolysieren.

Besonders günstig ist es aber auch in umgekehrter Weise, durch Wasserabspaltung, ausgehend von den Amiden, z.B. mittels Trichloracetylchlorid/Et<sub>3</sub>N [Synthesis (2), 184, (1985)] oder mit POCl<sub>3</sub> (J. Org. Chem. 26, 1003 (1961)), die Nitrile herzustellen.

Eine erhaltene Base der Formel I kann mit einer Säure in das zugehörige Säureadditionssalz übergeführt werden. Für diese Umsetzung eignen sich Säuren, die physiologisch unbedenkliche Salze liefern. So können anorganische Säuren verwendet werden, z.B. Schwefelsäure, Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoffsäure oder Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäuren wie Orthophosphorsäure, Salpetersäure, Sulfaminsäure, ferner organische Säuren, im einzelnen aliphatische, alicyclische, araliphatische, aromatische oder heterocyclische ein- oder mehrbasige Carbon-, Sulfon- oder Schwefelsäuren, wie Ameisensäure, Essigsäure, Propionsäure, Pivalinsäure, Diethylessigsäure, Malonsäure, Bernsteinsäure, Pimelinsäure, Fumarsäure, Maleinsäure, Milchsäure, Weinsäure, Äpfelsäure, Benzoësäure, Salicylsäure, 2-Phenylpropionsäure, Citronensäure, Gluconsäure, Ascorbinsäure, Nicotinsäure, Isonicotinsäure, Methan- oder Ethansulfonsäure, Ethandisulfonsäure, 2-Hydroxyethansulfonsäure, Benzolsulfonsäure, p-Toluolsulfonsäure, Naphthalin-mono- und -disulfonsäuren, Laurylschwefelsäure.

5 Die freien Basen der Formel I können, falls gewünscht, aus ihren Salzen durch Behandlung mit starken Basen wie Natrium- oder Kaliumhydroxid, Natrium- oder Kaliumcarbonat in Freiheit gesetzt werden, sofern keine weiteren aciden Gruppen im Molekül vorliegen. In jenen Fällen, wo die Verbindungen der Formel I über freie Säuregruppen verfügen, kann durch Behandlung mit Basen ebenfalls eine Salzbildung erreicht werden. Als Basen eignen sich Alkalimetallhydroxide, Erdalkalimetallhydroxide oder organische Basen in

10 Form von primären, sekundären oder tertiären Aminen.

10 Die freien Basen der Formel I können, falls gewünscht, aus ihren Salzen durch Behandlung mit starken Basen wie Natrium- oder Kaliumhydroxid, Natrium- oder Kaliumcarbonat in Freiheit gesetzt werden, sofern keine weiteren aciden Gruppen im Molekül vorliegen. In jenen Fällen, wo die Verbindungen der Formel I über freie Säuregruppen verfügen, kann durch Behandlung mit Basen ebenfalls eine Salzbildung erreicht werden. Als Basen eignen sich Alkalimetallhydroxide, Erdalkalimetallhydroxide oder organische Basen in

15 Form von primären, sekundären oder tertiären Aminen.

15 Die freien Basen der Formel I können, falls gewünscht, aus ihren Salzen durch Behandlung mit starken Basen wie Natrium- oder Kaliumhydroxid, Natrium- oder Kaliumcarbonat in Freiheit gesetzt werden, sofern keine weiteren aciden Gruppen im Molekül vorliegen. In jenen Fällen, wo die Verbindungen der Formel I über freie Säuregruppen verfügen, kann durch Behandlung mit Basen ebenfalls eine Salzbildung erreicht werden. Als Basen eignen sich Alkalimetallhydroxide, Erdalkalimetallhydroxide oder organische Basen in

20 Form von primären, sekundären oder tertiären Aminen.

20 Die freien Basen der Formel I können, falls gewünscht, aus ihren Salzen durch Behandlung mit starken Basen wie Natrium- oder Kaliumhydroxid, Natrium- oder Kaliumcarbonat in Freiheit gesetzt werden, sofern keine weiteren aciden Gruppen im Molekül vorliegen. In jenen Fällen, wo die Verbindungen der Formel I über freie Säuregruppen verfügen, kann durch Behandlung mit Basen ebenfalls eine Salzbildung erreicht werden. Als Basen eignen sich Alkalimetallhydroxide, Erdalkalimetallhydroxide oder organische Basen in

25 Form von primären, sekundären oder tertiären Aminen.

25 Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I und ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, insbesondere auf nicht-chemischem Wege. Hierbei können sie zusammen mit mindestens einem Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoffe(n) in eine geeignete Dosierungsform gebracht werden.

25 Gegenstand der Erfindung ist ferner die Verwendung der Verbindungen der Formel I und ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, insbesondere auf nicht-chemischem Wege. Hierbei können sie zusammen mit mindestens einem Träger- oder Hilfsstoff und gegebenenfalls in Kombination mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoffe(n) in eine geeignete Dosierungsform gebracht werden.

30 Gegenstand der Erfindung sind ferner Mittel, insbesondere pharmazeutische Zubereitungen, enthaltend mindestens eine Verbindung der Formel I und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze. Diese Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- und Veterinärmedizin eingesetzt werden. Als Trägersubstanzen kommen organische oder anorganische Stoffe in Frage, die sich für die enterale (z.B.

35 orale), parenterale oder topische Applikation eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Polyethylenglycole, Gelatine, Kohlehydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk, Vaseline. Zur enteralen Applikation dienen insbesondere Tabletten, Dragees, Kapseln, Sirupe, Säfte, Tropfen oder Suppositorien, zur parenteralen Applikation Lösungen, vorzugsweise ölige oder wässrige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsionen oder Implantate,

40 für die topische Anwendung Salben, Cremes oder Puder. Die neuen Verbindungen können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate z.B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden.

40 Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Gleit-, Konservierungs-, Stabilisierung- und/oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des osmotischen Druckes,

45 Puffersubstanzen, Farb-, Geschmacks- und/oder Aromastoffe enthalten. Sie können, falls erwünscht, auch einen oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z.B. ein oder mehrere Vitamine.

45 Die Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze können bei der therapeutischen Behandlung des menschlichen oder tierischen Körpers und bei der Bekämpfung von Krankheiten verwendet werden. Sie eignen sich zur Behandlung von Erkrankungen des Zentralnervensystems wie

50 Spannungszuständen, Depressionen und/oder Psychosen und von Nebenwirkungen bei der Behandlung der Hypertonie (z.B. mit  $\alpha$ -Methyl-dopa). Ferner können die Verbindungen in der Endokrinologie und Gynäkologie Verwendung finden, z.B. zur Therapie von Akromegalie, Hypogonadismus, sekundärer Amenorrhoe, prämenstruellem Syndrom, unerwünschter puerperaler Laktation, weiterhin zur Prophylaxe und Therapie cerebraler Störungen (z.B. Migräne), insbesondere in der Geriatrie ähnlich wie gewisse Ergot-Alkaloide und

55 zur Bekämpfung der Folgen cerebraler Infarktgeschehen (Apoplexia cerebri), wie Schlaganfall und cerebrale Ischämien.

55 Dabei werden die erfindungsgemäßen Substanzen in der Regel in Analogie zu bekannten, im Handel befindlichen Präparaten (z.B. Bromocriptin, Dihydroergocomin) verabreicht, vorzugsweise in Dosierungen zwischen etwa 0,2 und 500 mg, insbesondere zwischen 0,2 und 50 mg pro Dosierungseinheit. Die tägliche

60 Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,001 und 10 mg/kg Körpergewicht. Die niedrigen Dosierungen (etwa 0,2 bis 1 mg pro Dosierungseinheit; etwa 0,001 bis 0,005 mg/kg Körpergewicht) kommen dabei insbesondere für die Verwendung als Migränenmittel in Betracht; für die übrigen Indikationen werden Dosierungen zwischen 10 und 50 mg pro Dosierungseinheit bevorzugt. Die spezielle Dosis für jeden

bestimmten Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinen Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabfolgungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die orale

5 Applikation ist bevorzugt.

In den nachstehenden Beispielen bedeutet "übliche Aufarbeitung": Man gibt, falls erforderlich, Wasser hinzu, extrahiert mit Dichlormethan, trennt ab, trocknet die organische Phase über Natriumsulfat filtriert, dampft ein und reinigt durch Chromatographie an Kieselgel und/oder durch Kristallisation. Temperaturen sind in °C angegeben. Rf-Werte wurden dünnenschichtchromatographisch an Kieselgel erhalten.

10

**Beispiel 1**

Man löst 1,8 g 3-(4-Chlorbutyl)-5-methoxy-indol [erhältlich durch Diazotierung von p-Methoxyanilin, Umsetzung mit Cyclohexanon-2-carbonsäureethylester nach Japp-Klingemann zu 4-(2-Carbethoxy-indol-3-yl)-buttersäure, Verseifung, Decarboxylierung, Reduktion mit LiAlH<sub>4</sub> und Reaktion mit SOCl<sub>2</sub>] sowie 1,9 g 1-(2-Hydroxymethyl-benzofuran-5-yl)-piperazin [erhältlich durch Umsetzung von N,N-Bis-(2-chlorethyl)-amin mit 2-Hydroxymethyl-5-amino-benzofuran] in 200 ml Acetonitril und röhrt 10 Stunden bei Raumtemperatur. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 1-[4-(5-Methoxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(2-hydroxymethyl-benzofuran-5-yl)-piperazin, F. 159 °.

20

**Analog erhält man durch Umsetzung**

von 3-(4-Chlorbutyl)-5-methoxy-indol mit 1-(2,3-Dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin:

1-[4-(5-Methoxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin, F. 111-112 °;

25 von 3-(4-Chlorbutyl)-5-hydroxy-indol mit 1-(Chroman-6-yl)-piperazin:

1-[4-(5-Hydroxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin, F. 220-222 °;

von 3-(4-Chlorbutyl)-5-methoxy-indol mit 1-(Chroman-6-yl)-piperazin:

1-[4-(5-Methoxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin, F. 129-130 °;

von 3-(4-Chlorbutyl)-5-indolcarbonsäuremethylester mit 1-(Chroman-6-yl)-piperazin:

1-[4-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin;

von 3-(4-Chlorbutyl)-5-indolcarbonsäureethylester mit 1-(Benzofuran-5-yl)-piperazin:

1-[4-(5-Ethoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin;

von 3-(4-Chlorbutyl)-5-methoxy-indol mit 1-(Benzofuran-5-yl)-piperazin:

1-[4-(5-Methoxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin;

35 von 3-(4-Chlorbutyl)-5-methoxycarbonyl-indol mit 1-(Chromen-4-on-6-yl)-piperazin:

1-[4-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(chromen-4-on-6-yl)-piperazin;

von 3-(4-Chlorbutyl)-5-cyan-indol mit 1-(Chromen-4-on-6-yl)-piperazin:

1-[4-(5-Cyan-indol-3-yl)-butyl]-4-(chromen-4-on-6-yl)-piperazin;

von 3-(4-Chlorbutyl)-5-chlor-indol mit 1-(2,3-Dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin:

40 1-[4-(5-Chlor-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin;

von 3-(4-Chlorbutyl)-5-methoxycarbonyl-indol mit 1-(2,3-Dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin:

1-[4-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin;

von 3-(4-Chlorbutyl)-5-methoxycarbonyl-indol mit 4-(2,3-Dihydrobenzofuran-5-yl)-piperidin:

1-[4-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperidin;

45 von 3-(4-Chlorbutyl)-5-methoxycarbonyl-indol mit 4-(2,3-Dihydrobenzofuran-5-yl)-4-hydroxy-piperidin:

1-[4-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-4-hydroxy-piperidin;

von 3-(4-Chlorbutyl)-5,6-dimethoxy-indol mit 1-(Chroman-6-yl)-piperazin:

1-[4-(5,6-Dimethoxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin;

von 3-(4-Chlorbutyl)-5-cyan-indol mit 1-(2-Carboxy-benzofuran-5-yl)-piperazin:

50 1-[4-(5-Cyan-indol-3-yl)-butyl]-4-(2-carboxy-benzofuran-5-yl)-piperazin;

von 3-(4-Chlorbutyl)-6-fluor-indol mit 1-(2,3-Dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin:

1-[4-(6-Fluor-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin.

**Beispiel 2**

55

Man kocht 1,8 g 1-[4-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin [erhältlich nach Beispiel 1] 0,5 Std. mit 100 ml 2n ethanolischer KOH, arbeitet wie üblich auf und erhält 1-[4-(5-Carboxy-indol-3-yl)-butyl]-4-chroman-6-yl-piperazin.

Analog erhält man durch Verseifung der entsprechenden Ester ausgehend von 1-[4-(5-Ethoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin:

- 1-[4-(5-Carboxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin;  
von 1-[4-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(chromen-4-on-6-yl)-piperazin:  
5 1-[4-(5-Carboxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(chromen-4-on-6-yl)-piperazin;  
von 1-[4-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin:  
1-[4-(5-Carboxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin;  
von 1-[4-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-4-hydroxy-piperidin:  
1-[4-(5-Carboxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-4-hydroxy-piperidin.

10

### Beispiel 3

2,8 g 1-[4-(5-Carboxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzo-furan-5-yl)-piperazin werden in 100 ml N-Methylpyrrolidin suspendiert. Anschließend fügt man 3,2 g 2-Chlor-1-methyl-pyridiniummethansulfonat hinzu und röhrt bei Raumtemperatur 12 Stunden. In die entstandene Lösung leitet man bis zur Sättigung getrocknetes NH<sub>3</sub>-Gas ein und röhrt erneut 10 Stunden. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 1-[4-(5-Carbamoyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin.

Analog erhält man durch Amidierung der nachfolgenden Carbonsäuren mit 2-Chlor-1-methyl-pyridiniummethansulfonat:

- 20 aus 1-[4-(5-Carboxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperidin das  
1-[4-(5-Carbamoyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperidin, F. 155-157°;  
aus 1-[4-(5-Carboxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-4-hydroxy-piperidin das  
1-[4-(5-Carbamoyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-4-hydroxy-piperidin, F. 69° (Zers.);  
aus 1-[4-(5-Carboxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin das  
25 1-[4-(5-Carbamoyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin.

### Beispiel 4

Analog Beispiel 3 erhält man ausgehend von 1-[4-(5-Cyan-indol-3-yl)-butyl]-4-(2-carboxy-benzofuran-5-yl)-piperazin durch Umsetzung mit 2-Chlor-1-methyl-pyridiniummethansulfonat das 1-[4-(5-Cyan-indol-3-yl)-butyl]-4-(2-carbamoyl-benzofuran-5-yl)-piperazin, F. 269-272° (Hydrochlorid).

### Beispiel 5

35 Ein Gemisch von 2,6 g 3-(2-Aminoethyl)-5-cyan-indol [erhältlich durch Umsetzung von 5-Cyanindol mit 2-Chloracetylchlorid zu 3-(2-Chloracetyl)-5-cyanindol, anschließende Reduktion mit Diboran, Umsetzung mit Phthalimid und Hydrolyse] und einem Äquivalent 5-[N,N-Bis-(2-chlorethyl)-amino]-benzofuran [erhältlich durch Umsetzung von 2-Chloracetylchlorid mit 5-Aminobenzofuran und anschließende Reduktion mit Diboran] in 40 ml Aceton und 40 ml Wasser wird 20 Stunden gekocht und danach wie üblich aufgearbeitet. Man erhält 1-[2-(5-Cyan-indol-3-yl)-ethyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin.

Analog erhält man durch Umsetzung von 5-[N,N-Bis-(2-chlorethyl)-amino]-benzofuran mit 3-(4-Aminobutyl)-5-methoxymethyl-indol:

- 1-[4-(5-Methoxymethyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin;  
mit 3-(3-Aminopropyl)-5-hydroxy-indol:  
45 1-[3-(5-Hydroxy-indol-3-yl)-propyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin;  
mit 3-(2-Aminoethyl)-5-methoxy-indol:  
1-[2-(5-Methoxy-indol-3-yl)-ethyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin;  
mit 3-(3-Aminopropyl)-5-indolcarbonsäuremethylester:  
1-[3-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-propyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin;  
50 mit 3-(2-Aminoethyl)-5-indolcarbonsäureethylester:  
1-[2-(5-Ethoxycarbonyl-indol-3-yl)-ethyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin;  
mit 3-(4-Aminobutyl)-5-fluor-indol:  
1-[4-(5-Fluor-indol-3-yl)-butyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin. mit 3-(3-Aminopropyl)-5-cyan-indol:  
1-[3-(5-Cyan-indol-3-yl)-propyl]-4-(2-carboxy-benzofuran-5-yl)-piperazin.

55

**Beispiel 6**

- Analog Beispiel 5 erhält man durch Umsetzung von 3.2 g 3-(2-Aminoethyl)-5-methoxy-indol mit 1.3 Äquivalenten 6-[N,N-Bis-(2-chlorethyl)-amino]-chroman [erhältlich durch Umsetzung von 2-Chloracetyl-chlorid mit 6-Aminochroman und anschließende Reduktion mit Diboran] das 1-[2-(5-Methoxy-indol-3-yl)-ethyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin.
- Analog erhält man durch Umsetzung von 6-[N,N-Bis-(2-chlorethyl)-amino]-chroman mit 3-(4-Aminobutyl)-5-methoxymethyl-indol:
- 1-[4-(5-Methoxymethyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin;
- mit 3-(3-Aminopropyl)-5-hydroxy-indol:
- 1-[3-(5-Hydroxy-indol-3-yl)-propyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin;
- mit 3-(2-Aminoethyl)-5-methoxy-indol:
- 1-[2-(5-Methoxy-indol-3-yl)-ethyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin;
- mit 3-(3-Aminopropyl)-5-indolcarbonsäuremethylester:
- 1-[3-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-propyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin;
- mit 3-(2-Aminoethyl)-5-indolcarbonsäureethylester:
- 1-[2-(5-Ethoxycarbonyl-indol-3-yl)-ethyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin;
- mit 3-(4-Aminobutyl)-5-fluor-indol:
- 1-[4-(5-Fluor-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin. mit 3-(3-Aminopropyl)-5-cyan-indol:
  - 1-[3-(5-Cyan-indol-3-yl)-propyl]-4-(2-carboxy-chroman-6-yl)-piperazin.

**Beispiel 7**

- Eine Lösung von 3.9 g 1-[4-(5-Carboxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin in 250 ml DMF wird mit 1 g N-Methylmorpholin versetzt. Unter Röhren gibt man eine Lösung von einem Äquivalent tert.-Butylamin in 5 ml DMF, 1.3 g 1-Hydroxybenztriazol sowie eine Lösung von 1,9 g N-(3-Dimethylaminopropyl)-N'-ethyl-carbodimid-hydrochlorid in 20 ml DMF hinzu. Man röhrt 16 Stunden bei Raumtemperatur und dampft das Filtrat ein. Nach üblicher Aufarbeitung erhält man 1-[4-(5-N-tert.-Butylcarbamoyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin.
- Analog erhält man durch Umsetzung mit tert.-Butylamin ausgehend von 1-[4-(5-Carboxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin:
- 1-[4-(5-N-tert.-Butylcarbamoyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin;
- von 1-[4-(5-Cyan-indol-3-yl)-butyl]-4-(2-carboxy-benzofuran-5-yl)-piperazin:
- 1-[4-(5-Cyan-indol-3-yl)-butyl]-4-(2-N-tert.-butyl-carbamoyl-benzofuran-5-yl)-piperazin.

**Beispiel 8**

- Eine Gemisch von 2.1 g 1-[4-(5-Methoxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin [herstellbar nach Beispiel 1], 1.8 g Pyridinhydrochlorid sowie 50 ml Pyridin wird 3 Stunden gekocht. Man kühlt ab, dampft ein, arbeitet wie üblich auf und erhält 1-[4-(5-Hydroxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin, F. 220-222 °.

Analog erhält man

- aus 1-[4-(5-Methoxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin:
- 1-[4-(5-Hydroxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin;
- aus 1-[4-(5-Methoxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin:
- 1-[4-(5-Hydroxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin;
- aus 1-[4-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(chromen-4-on-6-yl)-piperazin:
- 1-[4-(5-Hydroxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(chromen-4-on-6-yl)-piperazin;
- aus 1-[4-(5-Methoxymethyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin:
- 1-[4-(5-Hydroxymethyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin;
- aus 1-[2-(5-Methoxy-indol-3-yl)-ethyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin:
- 1-[2-(5-Hydroxy-indol-3-yl)-ethyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin;

**Beispiel 9**

Analog Beispiel 1 erhält man ausgehend von 3-(4-Chlorbutyl)-5-cyan-indol [erhältlich durch Umsetzung von 5-Cyanindol mit 4-Chlorbutyrylchlorid zu 3-(4-Chlorbutyryl)-5-methoxyindol und anschließende Reduktion mit  $\text{NaAlH}_2(\text{OCH}_2\text{CH}_2\text{OCH}_2)_2$ ] durch Umsetzung mit 1-(2-Ethoxycarbonyl-benzofuran-5-yl)-piperazin [erhältlich durch Umsetzung von N,N-Bis-(2-chlorethyl)-amin mit 2-Ethoxycarbonyl-5-amino-benzofuran] nach üblicher Aufarbeitung das 1-[4-(5-Cyan-indol-3-yl)-butyl]-4-(2-ethoxycarbonyl-benzofuran-5-yl)-piperazin, F. 221-223° (Dihydrochlorid).

## 10 Analog erhält man durch Umsetzung

- von 3-(4-Chlorbutyl)-5-methoxy-indol mit 1-(2-Cyanbenzofuran-5-yl)-piperazin:  
1-[4-(5-Methoxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(2-cyanbenzofuran-5-yl)-piperazin;
- von 3-(4-Chlorbutyl)-5,6-dimethoxy-indol mit 1-(Chroman-6-yl)-piperazin:  
1-[4-(5,6-Dimethoxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin;
- 15 von 3-(4-Chlorbutyl)-5,6-difluor-indol mit 1-(Chroman-6-yl)-piperazin:  
1-[4-(5,6-Difluor-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin;
- von 3-(4-Chlorbutyl)-6-indolcärbonsäuremethylester mit 1-(Chroman-6-yl)-piperazin:  
1-[4-(6-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin;
- 20 von 3-(3-Chlorpropyl)-6-indolcarbonsäureethylester mit 1-(2-Cyan-benzofuran-5-yl)-piperazin:  
1-[3-(6-Ethoxycarbonyl-indol-3-yl)-propyl]-4-(2-cyan-benzofuran-5-yl)-piperazin;
- von 3-(4-Chlorbutyl)-5-methoxy-indol mit 1-(2-N-Methylcarbamoyl-benzofuran-5-yl)-piperazin:  
1-[4-(5-Methoxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(2-N-methylcarbamoyl-benzofuran-5-yl)-piperazin;
- von 3-(4-Chlorbutyl)-6-chlor-indol mit 1-(Chromen-4-on-6-yl)-piperazin:  
25 1-[4-(6-Chlor-indol-3-yl)-butyl]-4-(chromen-4-on-6-yl)-piperazin;
- von 3-(2-Chlorethyl)-5-cyan-indol mit 1-(Chromen-4-on-6-yl)-piperazin:  
1-[2-(5-Cyan-indol-3-yl)-ethyl]-4-(chromen-4-on-6-yl)-piperazin;
- von 3-(2-Chlorethyl)-5,6-dichlor-indol mit 1-(2,3-Dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin:  
1-[2-(5,6-Dichlor-indol-3-yl)-ethyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin;
- 30 von 3-(4-Chlorbutyl)-5-methoxycarbonyl-indol mit 1-(2-Carboxy-benzofuran-5-yl)-piperazin:  
1-[4-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(2-carboxy-benzofuran-5-yl)-piperazin;
- von 3-(2-Chlorethyl)-5-methoxycarbonyl-indol mit 4-(2-Carboxy-benzofuran-5-yl)-4-piperidin:  
1-[2-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-ethyl]-4-(2-carboxy-benzofuran-5-yl)-piperazin;
- 35 von 3-(4-Chlorbutyl)-6-methoxycarbonyl-indol mit 4-(3-Carboxy-benzofuran-5-yl)-4-hydroxy-piperidin:  
1-[4-(6-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(3-carboxy-benzofuran-5-yl)-4-hydroxy-piperidin;
- von 3-(4-Chlorbutyl)-7-methoxycarbonyl-indol mit 4-(3-Carboxy-benzofuran-5-yl)-4-hydroxy-piperidin:  
1-[4-(7-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(3-carboxy-benzofuran-5-yl)-4-hydroxy-piperidin;
- 40 von 3-(4-Chlorbutyl)-5,6-dimethoxy-indol mit 1-(2-Carboxy-benzofuran-5-yl)-piperazin:  
1-[4-(5,6-Dimethoxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(2-carboxy-benzofuran-5-yl)-piperazin.

**Beispiel 10**

Zu einer Suspension von 0.6 g Lithiumaluminiumhydrid in 20 ml THF wird unter Rühren bei Raumtemperatur eine Lösung von 3.6 g 1-[4-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(chromen-4-on-6-yl)-piperazin in 40 ml THF tropfenweise zugegeben. Anschließend röhrt man eine weitere Stunde bei 25°, fügt 20 ml verdünnte Natronlauge hinzu, filtriert und arbeitet das Filtrat wie üblich auf. Man erhält 1-[4-(5-Hydroxymethyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(chromen-4-on-6-yl)-piperazin.

Analog erhält man durch Reduktion

- 50 von 1-[4-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin das  
1-[4-(5-Hydroxymethyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin;
- von 1-[4-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin das  
1-[4-(5-Hydroxymethyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(benzofuran-5-yl)-piperazin;
- 55 von 1-[3-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-propyl]-4-(chroman-6-yl)-piperidin das  
1-[3-(5-Hydroxymethyl-indol-3-yl)-propyl]-4-(chroman-6-yl)-piperidin;
- von 1-[2-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-ethyl]-4-(chroman-6-yl)-piperidin das  
1-[2-(5-Hydroxymethyl-indol-3-yl)-ethyl]-4-(chroman-6-yl)-piperidin.

**Beispiel 11**

In eine siedende Lösung von 2,5 g 1-[4-(5-Carboxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin in 50 ml absolutem Methanol wird 2 Stunden HCl-Gas eingeleitet. Anschließend kocht man eine weitere Stunde, arbeitet wie üblich auf und erhält 1-[4-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin.

Analog erhält man durch Veresterung

- 10 von 1-[4-(5-Carboxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-4-hydroxy-piperidin:  
1-[4-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-4-hydroxy-piperidin;
- von 1-[4-(5-Carboxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin:  
1-[4-(5-Methoxycarbonyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin;
- von 1-[4-(5-Cyan-indol-3-yl)-butyl]-4-(2-carboxy-benzofuran-5-yl)-piperazin:  
1-[4-(5-Cyan-indol-3-yl)-butyl]-4-(2-methoxycarbonyl-benzofuran-5-yl)-piperazin.

**Beispiel A: Injektionsgläser**

Eine Lösung von 100 g eines Wirkstoffes der Formel I und 5 g Dinatriumhydrogenphosphat in 3 l zweifach destilliertem Wasser wird mit 2 n Salzsäure auf pH 6,5 eingestellt, steril filtriert, in Injektionsgläser abgefüllt, lyophilisiert und steril verschlossen. Jedes Injektionsglas enthält 5 mg Wirkstoff.

**Beispiel B: Suppositorien**

25 Man schmilzt ein Gemisch von 20 mg eines Wirkstoffes der Formel I mit 100 g Sojalecithin und 1400 g Kakaobutter, gießt in Formen und läßt erkalten. Jedes Suppositorium enthält 20 mg Wirkstoff.

**Beispiel C: Lösung**

30 Man bereitet eine Lösung aus 1 g eines Wirkstoffes der Formel I, 9,38 g  $\text{NaH}_2\text{PO}_4 \times 2 \text{H}_2\text{O}$ , 28,48 g  $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \times 12 \text{H}_2\text{O}$  und 0,1 g Benzalkoniumchlorid in 940 ml zweifach destilliertem Wasser. Man stellt auf pH 6,8 ein, füllt auf 1 l auf und sterilisiert durch Bestrahlung. Diese Lösung kann in Form von Augentropfen verwendet werden.

35 **Beispiel D: Salbe**

Man mischt 500 mg eines Wirkstoffes der Formel I mit 99,5 g Vaseline unter aseptischen Bedingungen.

**Beispiel E: Tabletten**

40 Ein Gemisch von 1 kg Wirkstoff der Formel I, 4 kg Lactose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten verpreßt, derart, daß jede Tablette 10 mg Wirkstoff enthält.

45 **Beispiel F: Dragees**

Analog Beispiel E werden Tabletten geprägt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke, Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

50 **Beispiel G: Kapseln**

2 kg Wirkstoff der Formel I werden in üblicher Weise in Hartgelatinekapseln gefüllt, so daß jede Kapsel 20 mg des Wirkstoffs enthält.

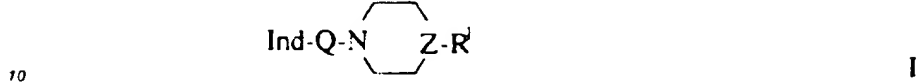
55 **Beispiel H: Ampullen**

Eine Lösung von 1 kg Wirkstoff der Formel I in 60 l zweifach destilliertem Wasser wird in Ampullen abgefüllt, unter aseptischen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jede Ampulle enthält 10 mg

Wirkstoff.

**Patentansprüche**

5    1. Piperidin- und Piperazinderivate der Formel I



worin

15    Ind    einen unsubstituierten oder einen ein- oder zweifach durch OH, OA, CN, Hal, COR<sup>2</sup> oder  
CH<sub>2</sub>R<sup>2</sup> substituierten Indol-3-yl-rest,

R'    unsubstituiertes oder einfach durch CN, CH<sub>2</sub>OH, CH<sub>2</sub>OA oder COR<sup>2</sup> substituiertes Benzofuran-5-yl bzw. 2,3-Dihydrobenzofuran-5-yl, Chroman-6-yl, Chroman-4-on-6-yl, 3-Chromen-6-yl oder Chromen-4-on-6-yl,

20    Q    C<sub>m</sub>H<sub>2m</sub>,

Z    N oder CR<sup>3</sup>,

A    Alkyl mit 1-6 C-Atomen,

Hal    F, Cl, Br oder I,

R<sup>2</sup>    OH, OA, NH<sub>2</sub>, NHA oder NA<sub>2</sub>,

R'    H, OH oder OA und

25    m    2, 3 oder 4

bedeuten,

sowie deren physiologisch unbedenkliche Salze.

2.

30    (a) 1-[4-(5-Methoxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(2-hydroxymethylbenzofuran-5-yl)-piperazin;

(b) 1-[4-(5-Carbamoyl-indol-3-yl)-butyl]-4-hydroxy-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperidin;

(c) 1-[4-(5-Carbamoyl-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperidin;

(d) 1-[4-(5-Methoxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(2,3-dihydrobenzofuran-5-yl)-piperazin;

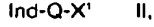
(e) 1-[4-(5-Cyan-indol-3-yl)-butyl]-4-(2-ethoxycarbonylbenzofuran-5-yl)-piperazin;

35    (f) 1-[4-(5-Cyan-indol-3-yl)-butyl]-4-(2-carbamoyl-benzofuran-5-yl)-piperazin;

(g) 1-[4-(5-Methoxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin;

(h) 1-[4-(5-Hydroxy-indol-3-yl)-butyl]-4-(chroman-6-yl)-piperazin.

3. Verfahren zur Herstellung von Piperazin- und Piperidinderivaten der Formel I nach Anspruch 1 sowie  
40 von deren Salzen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel II

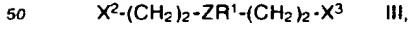


worin

45    X'    X oder NH<sub>2</sub> und

X    Cl, Br, I, OH oder eine reaktionsfähig funktionell abgewandelte OH-Gruppe bedeuten und  
Ind und Q die angegebenen Bedeutungen haben.

mit einer Verbindung der Formel III



worin

X<sup>2</sup> und X<sup>3</sup>    gleich oder verschieden sein können und, falls X' = NH<sub>2</sub> ist, jeweils X, andernfalls  
zusammen NH bedeuten und

55    Z und R'    die angegebenen Bedeutungen haben.

umsetzt,

oder daß man zur Herstellung einer Verbindung der Formel I, worin Z gleich N bedeutet, eine  
Verbindung der Formel IV

Ind-Q-N(CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-X)<sub>2</sub> IV.

worin X, Q und Ind die angegebenen Bedeutungen haben, mit einer Verbindung der Formel V

R<sup>1</sup>-NH<sub>2</sub> V.

worin R<sup>1</sup> die angegebene Bedeutung hat.

umsetzt

oder daß man eine sonst der Formel I entsprechende Verbindung, die jedoch anstelle eines oder mehrerer Wasserstoffatome eine oder mehrere reduzierbare Gruppe(n) und/oder eine oder mehrere zusätzliche C-C- und/oder C-N-Bindung(en) enthält, mit einem reduzierenden Mittel behandelt

oder daß man eine sonst der Formel I entsprechende Verbindung, die jedoch anstelle eines oder mehrerer Wasserstoffatome eine oder mehrere solvolysierbare Gruppe(n) enthält, mit einem solvolysierenden Mittel behandelt

und/oder daß man gegebenenfalls eine OA-Gruppe unter Bildung einer OH-Gruppe spaltet und/oder eine Gruppe Ind und/oder eine Gruppe R<sup>1</sup> in eine andere Gruppe Ind und/oder R<sup>1</sup> umwandelt und/oder daß man eine erhaltene Base oder Säure der Formel I durch Behandeln mit einer Säure oder Base in eines ihrer Salze umwandelt.

4. Verfahren zur Herstellung pharmazeutischer Zubereitungen, dadurch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze zusammen mit mindestens einem festen, flüssigen oder halbfüssigen Träger- oder Hilfsstoff in eine geeignete Dosierungsform bringt.

5. Pharmazeutische Zubereitung, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einer Verbindung der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 und/oder einem ihrer physiologisch unbedenklichen Salze.

6. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Anspruch 1 oder von deren physiologisch unbedenklichen Salzen zur Herstellung eines Arzneimittels.

7. Verwendung von Verbindungen der Formel I nach Patentanspruch 1 oder von deren physiologisch unbedenklichen Salzen bei der Bekämpfung von Krankheiten.

35

40

45

50

55



Europäisches  
Patentamt

## EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung  
EP 94 11 4798

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der nachgezählten Zeile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.)
P, Y	WO-A-94 13659 (LUNDBECK) 23. Juni 1994 * Seite 3, Zeile 28 - Zeile 30 * ---	1-7	C07D405/14 A61K31/495
Y	EP-A-0 490 772 (ADIR ET COMPAGNIE) 17. Juni 1992 * Seite 2, Zeile 41; Anspruch 1 * ---	1-7	
Y	DE-A-41 27 849 (MERCK PATENT GMBH) 25. Februar 1993 * Seite 2, Zeile 28; Anspruch 1 * ---	1-7	
D, A	DE-A-41 01 686 (MERCK PATENT GMBH) 23. Juli 1992 * Anspruch 1 * ---	1-7	
A	GB-A-1 075 156 (FARMACO D'ITALIA) 12. Juli 1967 * Anspruch 1 * ---	1-7	
A	FR-A-1 551 082 (STERLING) 27. Dezember 1968 * Anspruch 1 * -----	1-7	<div style="border-top: 1px solid black; padding-top: 5px;"> <small>RECHERCHIERTE SACHGEDEUTE (Int.Cl.)</small> </div> C07D A61K
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt.			
MÜNCHEN	26. Januar 1995	Gettins, M	Prüf
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorie oder Grundzüge E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldatum veröffentlicht werden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus einem Grunde angeführtes Dokument A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Orientierung P : Zeitschriften	